発信人 日本国特許庁 (国際調査機関)



出願人代理人				
清水初志	ŧ			
あて名	R			
〒 300-0847				
茨城県土浦市卸町1-1-1 関鉄つくばビル6階				

PCT 国際調査機関の見解書 (法施行規則第40条の2) [PCT規則43の2.1]

発送日 (日.月.年) 今後の手続きについては、下記2を参照すること。 出願人又は代理人 の書類記号 D3-A0310P 優先日 国際出願番号 国際出願日 PCT/JP2005/000705 (日.月.年) 20.01.2005 (日.月.年) 22.01.2004 国際特許分類(IPC) Int.Cl 7 C12N 15/86, C12N 5/10 // (C12N 15/86, C12R 1:92), (C12N 5/10, C12R 1:19) 出願人 (氏名又は名称) 株式会社ディナベック研究所

1.	. この見解書は次の内容を含む。					
	× 第1	欄 見解の基礎				
	第Ⅱ	欄 優先権				
	第Ⅲ	欄 新規性、進歩性又は産業上の利用可能性についての見解の不作成				
	□ 第IV	欄 発明の単一性の欠如				
	X 第V	欄 PCT規則43の2.1(a)(i)に規定する新規性、進歩性又は産業上の利用可能性についての見解、 それを裏付けるための文献及び説明				
	第VI	欄 ある種の引用文献				
		欄 国際出願の不備				
	第 v ■ 1 ■ 2 ■ 2 ■ 2 ■ 2 ■ 2 ■ 2 ■ 2 ■ 2 ■ 2 ■ 2 ■ 2 ■ 2 ■ 2 ■ 2 ■ 2 ■ 2 ■ 2 ■ 2 ■ 2 ■ 2 ■ 2 ■ 2 ■ 2 ■ 2	欄 国際出願に対する意見				
2.	今後の手続き					
		情求がされた場合は、出願人がこの国際調査機関とは異なる国際予備審査機関を選択し、かつ、その国 がPCT規則66.1の2(b)の規定に基づいて国際調査機関の見解書を国際予備審査機関の見解書とみなさ				
		からし1 規則66.1002(6)の規定に基づいて国际調査機関の光解音を国际了帰省互機関の光解音とみなら 務局に通知していた場合を除いて、この見解書は国際予備審査機関の最初の見解書とみなされる。				
	この見解書が上記	記のように国際予備審査機関の見解書とみなされる場合、様式PCT/ISA/220を送付した日か				
1		日から22月のうちいずれか遅く満了する期限が経過するまでに、出願人は国際予備審査機関に、適当				
	な場合は補正書	とともに、答弁書を提出することができる。				
	さらなる選択肢に	は、様式PCT/ISA/220を参照すること。				
3.	さらなる詳細は、	、様式PCT/ISA/220の備考を参照すること。				

見解書を作成した日 08.0	2. 2005	
名称及びあて先 日本国特許庁 (ISA/JP)	特許庁審査官(権限のある職員) 齊 藤 真 由 美	4B 8931
郵便番号100-8915 東京都千代田区霞が関三丁目4番3号	電話番号 03-3581-1101 内	· 9線 3448

様式PCT/ISA/237 (表紙) (2004年1月)

第I欄	見解の基礎	第1欄 見解の基礎				
1.この見解書は、下記に示す場合を除くほか、国際出願の言語を基礎として作成された。						
この見解書は、 語による翻訳文を基礎として作成した。 それは国際調査のために提出されたPCT規則12.3及び23.1(b)にいう翻訳文の言語である。						
		引示されかつ請求の範囲に係る発明に不可欠なヌクレオチド又はアミノ酸配列に関して、 praction によっている。				
a. 3	タイプ	X 配列表				
		■ 配列表に関連するテーブル				
ъ. 7	フォーマット	X 書面				
		コンピュータ読み取り可能な形式				
c. 1	是出時期	X 出願時の国際出願に含まれる				
		この国際出願と共にコンピュータ読み取り可能な形式により提出された				
		出願後に、調査のために、この国際調査機関に提出された				
3. ○ さらに、配列表又は配列表に関連するテーブルを提出した場合に、出願後に提出した配列若しくは追加して提出した配列が出願時に提出した配列と同一である旨、又は、出願時の開示を超える事項を含まない旨の陳述書の提出があった。						
4. 補.	足意見:					
		•				

2. 文献及び説明

産業上の利用可能性(IA)

文献 1: J. Virol., Vol.77, No.11, (2003), p.6419-6429

請求の範囲 請求の範囲

文献 2: The EMBO J., Vol. 21, No. 19, (2002), p. 5141-5150

文献 3 : J. Virol., Vol.76, No.18, (2002), p.9284-9297

1. 請求の範囲1、8、9に係る発明は、国際調査で引用された文献1に記載の発明により新規性、進歩性を有しない。

文献1には、マイナス鎖RNAウイルスベクターであるセンダイウイルスベクターの製造方法で、ウイルス生産細胞における(i)マイナス鎖RNAウイルスのエンベロープ蛋白質の一種であるM蛋白質の遺伝子を欠損している核酸及び(ii)該核酸の発現を、サイトメガロウイルスエンハンサー及びニワトリ β -アクチンプロモーターにより誘導されることを特徴とする方法、及び、該ウイルスベクターが記載されている。

したがって、請求の範囲1、8、9に係る発明は、文献1記載の発明と同一と 認める。

2. 請求の範囲 $3 \times 5 - 7 \times 16 - 19 \times 24 - 28$ に係る発明は、国際調査で引用された文献 1×2 に記載の発明により進歩性を有しない。

文献2には、マイナス鎖RNAウイルスベクターであるセンダイウイルスベクターの製造方法で、T7RNAポリメラーゼを恒常的に発現する哺乳動物細胞株を用いて、マイナス鎖RNAウイルスゲノムRNA及び該RNAの発現をプロモーター制御下で誘導する方法、該ウイルスベクター、該ウイルスベクターを保持する哺乳動物細胞が記載されている。

文献1、2記載の発明は、センダイウイルスベクターについてである。とすると、文献2記載の発明において、RNAの発現を制御する機能核酸(プロモーター等)として、文献1記載のサイトメガロウイルスエンハンサー及びニワトリβ-アクチンプロモーターを適用することは、当業者が容易に想到し得たことと認める。